Europäisches Patentamt

**European Patent Office** 

Office européen des brevets

EP 0 924 246 A1 (11)

(12)

# **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag: 23.06.1999 Patentblatt 1999/25

(21) Anmeldenummer: 98120901.8

(22) Anmeldetag: 04.11.1998

(51) Int. Cl.<sup>6</sup>: **C08K 5/3417**, C09K 15/30, C09D 7/12, A61K 31/40

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 19.12.1997 DE 19756778

(71) Anmelder:

**BASF AKTIENGESELLSCHAFT** 67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

· Habeck, Thorsten Dr. 67149 Meckenheim (DE)

· Haremza, Sylke Dr. 69151 Neckargemünd (DE)

· Trauth, Hubert 67373 Dudenhofen (DE)

 Schehlmann, Volker Dr. 67354 Römerberg (DE)

· Westenfelder, Horst 67435 Neustadt (DE)

#### (54)Verwendungen von Isoindolinonderivaten

(57) Verwendung von Isoindolinonderivaten der allgemeinen Formel I,

I

 $R^4 \ und \ R^5$ unabhängig voneinander Wasserstoff, C1-C20-Alkyl, C2-C10-Alkenyl, C3-C10-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl; Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert;

als Stabilisatoren für organische Materialien.

in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

 $R^1$ 

Wasserstoff, COOR4, COR4, CONR4R5, CN, C1-C20-Alkyl, C2-C10-Alkenyl, C3-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C3-C10-Cycloalkenyl, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substitu-

 $R^1$  und  $R^2$ 

gemeinsam C7-C10-Bicycloalkyl, C7-C10-Bicycloalkenyl;

 $R^3$ 

Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenył, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkył, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Dialkylamino, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert, wasserlöslich machende Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Carboxylat-, Sulfonat- oder Ammoniumresten:

### **Beschreibung**

15

30

35

50

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von Isoindolinonderivaten als Stabilisatoren für organische Materialien.

- [0002] Organisches Material, insbesondere Kunststoffe und Lacke, wird bekanntermaßen sehr schnell, vor allem durch Einwirkung von Licht, zerstört. Diese Zerstörung zeigt sich üblicherweise in Vergilbung, Verfärbung, Rißbildung oder Versprödung des Materials. Mit den bisher verwendeten Stabilisatoren und Lichtschutzmitteln konnte kein zufriedenstellender Schutz gegen die Zerstörung von organischem Material durch Licht, Sauerstoff und Wärme erzielt werden.
- [0003] So werden beispielsweise in der EP-A-057 160 o-Hydroxyphenylbenztriazol-Derivate der allgemeinen Formel

in der A z.B. für Polyethylenoxycarbonylalkyl-Reste oder zwei o-Hydroxyhenylbenztriazol-Systeme verbindende Polyethylenoxycarbonylalkylen-Brückenglieder steht, als UV-Absorber für Kunststoffe und Lacke empfohlen. Die genannten o-Hydroxphenylbenztriazol-Derivate weisen zwar die gewünschten spektroskopischen Eigenschaften auf (starke Absorptionsbanden im Bereich von 280 bis 360 nm), genügen jedoch hinsichtlich ihrer Stabilisierungs- bzw. Lichtschutzwirkung nicht den heute gestellten Anforderungen.

[0004] Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, Stabilisatoren bzw. Lichtschutzmittel bereitzustellen, die einen wirkungsvollen Schutz für organisches Material mit sich bringen.

[0005] Diese Aufgabe wurde erfindungsgemäß gelöst durch die Verwendung von Isoindolinonderivaten der allgemeinen Formel I.

$$R^3$$
 $NH$ 
 $O$ 

in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

Wasserstoff, COOR<sup>4</sup>, COR<sup>4</sup>, CONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>, CN, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert;

R<sup>2</sup> COOR<sup>4</sup>, COR<sup>4</sup>, CONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>, CN;

45 R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gemeinsam C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Bicycloalkyl, C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Bicycloalkenyl;

R<sup>3</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Dialkylamino, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert, wasserlöslich machende Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Carboxylat, Sulfonat- oder Alkylammoniumresten;

R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl; Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert;

als Stabilisatoren für organische Materialien.

[0006] Als Alkylreste für R<sup>1</sup> und R<sup>3</sup> bis R<sup>5</sup> seien verzweigte oder unverzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylketten, bevorzugt Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylpropyl, 1-Methylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, 1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Dimethylpropyl, 1-Dimethylpro

Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, 2-Ethylhexyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl, n-Undecyl, n-Dodecyl, n-Tridecyl, n-Tetradecyl, n-Pentadecyl, n-Hexadecyl, n-Heptadecyl, n-Octadecyl, n-Nonadecyl oder n-Eicosyl genannt.

[0007] Als Alkenylreste für  $R^1$  und  $R^3$  bis  $R^5$  seien verzweigte oder unverzweigte  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenylketten, bevorzugt Vinyl, Propenyl, Isopropenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 1-Hexenyl, 1-Hexenyl, 1-Heptenyl, 1-Octenyl oder 2-Octenyl genannt.

[0008] Als Cycloalkylreste für R<sup>1</sup> und R<sup>3</sup> bis R<sup>5</sup> seien bevorzugt verzweigte oder unverzweigte C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkylreste wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl, 1-Methylcyclopropyl, 1-Ethylcyclopropyl, 1-Propylcyclopropyl, 1-Butylcyclopropyl, 1-Propylcyclopropyl, 1-Butylcyclopropyl, 1-Methyl-1-Butylcyclopropyl, 1,2-Dimethylcyclypropyl, 1-Methyl-2-Ethylcyclopropyl, Cyclononyl oder Cyclodecyl genannt.

[0009] Als Cycloalkenylreste für R<sup>1</sup> und R<sup>3</sup> bis R<sup>5</sup> seien bevorzugt verzweigte oder unverzweigte, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenylreste mit einer oder mehreren Doppelbindungen wie Cyclopropenyl, Cyclobutenyl, Cyclopentenyl, Cyclopentadienyl, Cyclohexadienyl, 1,3-Cyclohexadienyl, 1,4-Cyclohexadienyl, Cycloheptenyl, Cycloheptenyl, Cyclooctatetraenyl, Cyclononenyl oder Cyclodecenyl genannt.

[0010] Die Cycloalkenyl- und Cycloalkylreste können ggf. mit einem oder mehreren, z.B. ein bis drei Resten wie Halogen z.B. Fluor, Chlor oder Brom, Cyano, Nitro, Amino,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylamino,  $C_1$ - $C_4$ -Dialkylamino, Hydroxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder anderen Resten substituiert sein oder 1 bis 3 Heteroatome wie Schwefel, Stickstoff, dessen freie Valenzen durch Wasserstoff oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl abgesättigt sein können oder Sauerstoff im Ring enthalten.

[0011] Als Bicycloalkyl- oder Bicycloalkenylreste, die gemeinsam von R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gebildet werden können, seien gesättigte oder ungesättigte C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub> bicyclische Ringsysteme, insbesondere bicyclische Terpene wie Pinan-, Pinen-, Bornan-, Campherderivate oder auch Adamantan genannt.

[0012] Als Alkoxyreste für R<sup>3</sup> kommen solche mit 1 bis 12 C-Atomen, vorzugsweise mit 1 bis 8 C-Atomen in Betracht. [0013] Beispielsweise sind zu nennen:

Methoxy- Ethoxy- iso-Propoxy- n-Propoxy- 1-Methylpropoxy- n-Butoxy-

n-Pentoxy3-Methylbutoxy2-Methylpropoxy1,1-Dimethylpropoxy-

2,2-Dimethylpropoxy1-Methyl-1-ethylpropoxyOctoxyHexoxy2-Ethylhexoxy-

[0014] Alkoxycarbonylreste für  $R^3$  sind z.B Ester, die die oben genannten Alkoxyreste oder Reste von höheren Alkoholen z.B. mit bis zu 20 C-Atomen, wie iso- $C_{15}$ -Alkohol, enthalten.

[0015] Als Mono- oder Dialkylaminoreste für R<sup>3</sup> kommen solche in Betracht, die Alkylreste mit 1 bis 12 C-Atomen enthalten, wie z.B. Methyl-, n-Propyl-, n-Butyl-, 2-Methylpropyl-, 1,1-Dimethylpropyl-, Hexyl-, Heptyl-, 2-Ethylhexyl-, Isopropyl-, 1-Methylpropyl-, n-Pentyl-, 3-Methylbutyl-, 2,2-Dimethylpropyl-, 1-Methylpropyl- und Octyl.

[0016] Unter Aryl sind aromatische Ringe oder Ringsysteme mit 6 bis 18 Kohlenstoffatomen im Ringsystem zu verstehen, beispielsweise Phenyl oder Naphthyl, die ggf. mit einem oder mehreren Resten wie Halogen z.B. Fluor, Chlor oder Brom, Cyano, Nitro, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder anderen Resten substituiert sein können. Bevorzugt sind ggf. substituiertes Phenyl, Methoxyphenyl und Naphthyl.

[0017] Heteroaryl-Reste sind vorteilhafterweise einfache oder kondensierte aromatische Ringsysteme mit einem oder mehreren heteroaromatischen 3- bis 7-gliedrigen Ringen. Als Heteroatome können ein oder mehrere Stickstoff-, Schwefel- und/oder Sauerstoffatome im Ring oder Ringsystem enthalten sein.

[0018] Hydrophile d.h. die Wasserlöslichkeit der Verbindungen der Formel I ermöglichende Reste für R³ sind z.B. Carboxy- und Sulfoxyreste und insbesondere deren Salze mit beliebigen physiologisch verträglichen Kationen, wie die Alkalisalze oder wie die Trialkylammoniumsalze, wie Tri-(hydroxyalkyl)-ammoniumsalze oder die 2-Methylpropan-1-ol-2-ammoniumsalze. Ferner kommen Alkylammoniumreste mit beliebigen physiologisch verträglichen Anionen in Betracht.

[0019] Bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I, in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> COOR<sup>4</sup>, COR<sup>4</sup>, CONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>, CN;

R<sup>3</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Dialky-

55

lamino, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert, wasserlöslich machende Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Carboxylat-, Sulfonat- oder Alkylammoniumresten;

R4 und R5 Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, Phenyl.

[0020] Besonders bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I, in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> COOR4, COR4, CONR4R5, CN:

 $R^3$ Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Dialkylamino, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert, Sulfonatrest;

R4 und R5 Wasserstoff, C1-C8-Alkyl.

[0021] Als Alkylreste für R<sup>3</sup> bis R<sup>5</sup> seien besonders bevorzugt verzweigte oder unverzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylketten, insbesondere Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,5-Dimethylpropyl, 1,5-Dimethylpropy thylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, 2-Ethyl-hexyl oder n-Octyl genannt.

[0022] Als Cycloalkylreste für R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> seien besonders bevorzugt verzweigte oder unverzweigte C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkylketten wie Cyclopentyl und Cyclohexyl genannt.

[0023] Als Alkoxyreste für R3 kommen besonders bevorzugt solche mit 1 bis 8 C-Atomen, vorzugsweise mit 1 bis 6 C-Atomen in Betracht.

[0024] Beispielsweise sind zu nennen:

Methoxy-

. 5

10

15

40

45

Ethoxy-

iso-Propoxy-

n-Propoxy-

1-Methylpropoxy-

n-Butoxy-

n-Pentoxy-

2-Methylpropoxy-

3-Methylbutoxy-

1,1-Dimethylpropoxy-

2,2-Dimethylpropoxy- Hexoxy-

[0025] Ganz besonders bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel la,

$$R^3$$
 $NH$ 
Ia

in der die Variablen unabhägig voneinander folgende Bedeutung haben:

R1 und R2 COOR4, COR4, CONR4R5, CN;

 $R^3$ Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxycarbonyl, Sulfonatrest; 50

R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> Wasserstoff, C1-C8-Alkyl.

Als Alkoxyreste für R3 kommen besonders bevorzugt solche mit 1 bis 4 C-Atomen in Betracht.

Beispielsweise sind zu nennen:

Methoxy-

Ethoxy-

iso-Propoxy-

n-Propoxy-

1-Methylpropoxy- n-Butoxy-

[0028] Alkoxycarbonylreste für R3 sind Ester, die C1-C8-Alkoxyrest enthalten.

[0029] Insbesondere sind folgende Alkoxyreste zu nennen:

Methoxyiso-PropoxyEthoxyn-Propoxy-

1-Methylpropoxy-

n-Butoxy-

n-Pentoxy-

2-Methylpropoxy-

3-Methylbutoxy-

1,1-Dimethylpropoxy-

2,2-Dimethylpropoxy-

Hexoxy-

1-Methyl-1-ethylpropoxy-

Heptoxy-

Octoxy-

2-Ethylhexoxy-

[0030] Bezüglich der räumlichen Stellung der Substituenten R¹ und R² an der C-C-Doppelbindung umfaßt die Struktur I sowohl die jeweiligen E- als auch die Z-Isomeren. Selbstverständlich k\u00f6nnen auch Mischungen beider Isomeren auftreten.

[0031] Die erfindungsgemäßen Isoindolinonderivate I eignen sich in hervorragender Weise zum Stabilisieren von organischem Material u.a. gegen die Einwirkung von Licht, Sauerstoff und Wärme. Sie werden dem zu stabilisierenden organischen Material in einer Konzentration von 0,01 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,01 bis 5 Gew.-%, besonders bevorzugt von 0,02 bis 2 Gew.-%, bezogen auf das organische Material, vor, während oder nach seiner Herstellung zugesetzt.

[0032] Unter organischem Material sind beispielsweise photographische Aufzeichnungsmaterialien, insbesondere photographische Emulsionen oder Vorprodukte für Kunststoffe und Lacke, insbesondere jedoch Kunststoffe und Lacke selbst zu verstehen.

[0033] Unter organischem Material sind aber auch kosmetische Zubereitungenn wie beispielsweise Salben und Lotionen sowie Arzneimittelzubereitungen wie z.B. Pillen und Zäpfchen zu verstehen.

[0034] Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist außerdem gegen die Einwirkung von Licht, Sauerstoff und Wärme stabilisiertes organisches Material, insbesondere Kunststoffe und Lacke, enthaltend 0,01 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,01 bis 5 Gew.-%, besonders bevorzugt von 0,02 bis 2 Gew.-%, bezogen auf die Menge des organischen Materials, eines oder mehrerer Isoindolinonderivate der Formel I.

[0035] Zur Vermischung der erfindungsgemäßen Verbindungen I vor allem mit Kunststoffen können alle bekannten Vorrichtungen und Methoden zum Einmischen von Stabilisierungsmitteln oder anderen Zusätzen in Polymere angewandt werden.

[0036] Das durch die erfindungsgemäßen Verbindungen I stabilisierte organische Material kann gegebenenfalls noch weitere Additive enthalten, z.B. Antioxidantien, Lichtstabilisierungsmittel, Metalldesaktivatoren, antistatische Mittel, flammhemmende Mittel, Pigmente und Füllstoffe.

[0037] Antioxidantien und Lichtstabilisatoren, die neben den erfindungsgemäßen Verbindungen zugesetzt werden können, sind z.B. Verbindungen auf der Basis sterisch gehinderter Phenole oder Schwefel oder Phosphor enthaltend Costabilisatoren.

[0038] Als derartige phenolische Antioxidationsmittel seien beispielsweise 2,6-Di-tert.-butyl-4-methylphenol, n-Octadecyl-β-(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionat, 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hydroxy-5-tert.-butyl-4-hydroxyphenyl)-butan, 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris-(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxybenzyl)-benzol, 1,3,5-Tris-(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxybenzyl)-isocyanurat, 1,3,5-Tris-[β-(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionylethyl]isocyanurat, 1,3,5-Tris-(2,6-dimethyl-3-hydroxy-4-tert.-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionat] erwähnt.

[0039] Als phosphorhaltige Antioxidantien kommen beispielsweise Tris-(nonylphenyl)-phosphit, Distearylpentaery-thritdiphosphit, Tris-(2,4-di-tert.-butyl-phenyl)-phosphit, Tris-(2,4-di-tert.-butyl-phenyl)-phosphit, Bis-(2,4-di-tert.-butylphenyl)-pentaerythritdiphosphit und Tetrakis-(2,4-di-tert.-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphit in Betracht.

[0040] Als Schwefel enthaltende Antioxidationsmittel seien beispielsweise Dilaurylthiodipropionat, Dimyristylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Pentaerythrittetrakis-(β-laurylthiopropionat) und Pentaerythrittetrakis-(β-hexylthiopropionat) genannt.

[0041] Weitere Antioxidatien und Lichtstabilisatoren, die zusammen mit den Verbindungen I verwendet werden können, sind z.B. 2-(2'-Hydroxyphenyl)-benztriazole, 2-Hydroxybenzophenone, Arylester von Hydroxybenzoesäuren,  $\alpha$ -Cyanozimtsäurederivate, Benzimidazolcarbonsäureanilide, Nickelverbindungen oder Oxalsäuredianilide.

[0042] Eine besonders gute Stabilisierung erhält man, wenn zu den Verbindungen I noch mindestens ein Lichtstabilisator aus der Verbindungsklasse der sterisch gehinderten Amine in üblicher Konzentration zugesetzt wird.

[0043] Als sterisch gehinderte Amine kommen z.B. in Betracht: Bis-(2,2,6,6-tetramethylpiperidyl)-sebacat, Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-sebacat, das Kondensationsprodukt von 1-Hydroxyethyl-2,2,6,6-tetramethyl-4-hydro-

xypiperidin und Bernsteinsäure, das Kondensationsprodukt von N,N'-Di-(2,2,6,6-Tetramethylpiperidyl)-hexamethylendiamin und 4-tert.-Octylamino-2,6-dichlor-1,3,5-triazin, Tris-(2,2,6,6-Tetramethylpiperidyl)-nitrilotriacetat, Tetrakis-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-1,2,3,4-butan-tetracarboxylat, 1,1'-(1,2-Ethandiyl)-bis-(3,3,5,5-tetramethylpiperazinon), die Kondensationsprodukte von 4-Amino-2,2,6,6-tetramethylpiperidinen und Tetramethylolacetylendiharnstoffen. [0044] Als Kunststoffe, die durch die erfindungsgemäßen Verbindungen I stabilisiert werden können, seien beispielsweise genannt:

Polymere von Mono- und Diolefinen, wie z.B. Polyethylen niedriger oder hoher Dichte, Polypropylen, lineares Polybuten-1, Polyisopren, Polybutadien sowie Copolymerisate von Mono- oder Diolefinen oder Mischungen der genannten Polymeren;

Copolymerisate von Mono- oder Diolefinen mit anderen Vinylmonomeren, wie z.B. Ethylen-Alkylacrylat-Copolymere, Ethylen-Alkylmethacrylat-Copolymere, Ethylen-Vinylacetat-Copolymere oder Ethylen-Acrylsåure-Copolymere:

Polystyrol und Copolymere von Styrol oder  $\alpha$ -Methylstyrol mit Dienen und/oder Acrylderivaten, wie z.B. Styrol-Butadien, Styrol-Acrylnitril (SAN), Styrol-Ethylmethacrylat, Styrol-Butadien-Ethylacrylat, Styrol-Acrylnitril-Methacrylat, Acrylnitril-Butadien-Styrol (ABS) oder Methylmethacrylat-Butadien-Styrol (MBS);

halogenhaltige Polymere, wie z.B. Polyvinylchlorid, Polyvinylfluorid, Polyvinylidenfluorid sowie deren Copolymere;

Polymere, die sich von  $\alpha,\beta$ -ungesättigten Säuren und deren Derivaten ableiten, wie Polyacrylate, Polymethacrylate, Polyacrylamide und Polyacrylnitrile;

Polymere, die sich von ungesättigten Alkoholen und Aminen bzw. von deren Acylderivaten oder Acetalen ableiten, z.B. Polyvinylalkohol und Polyvinylacetat;

Polyurethane, Polyamide, Polyharnstoffe, Polyester, Polycarbonate, Polysulfonate, Polyethersulfone und Polyetherketone.

[0045] Weiterhin können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen I Lacküberzüge stabilisiert werden, z.B. Industrielackierungen. Unter diesen sind Einbrennlackierungen, unter diesen wiederum Fahrzeuglackierungen, vorzugsweise Zweischichtlackierungen, besonders hervorzuheben.

[0046] Die Verbindungen I können in fester oder gelöster Form dem Lack zugesetzt werden. Ihre gute Löslichkeit in Lacksystemen ist dabei von besonderem Vorteil.

[0047] Auch bei der Verwendung als Stabilisatoren in Lacken können die bereits aufgeführten zusätzlichen Additive, insbesondere Antioxidantien und Lichtstabilisatoren, mitverwendet werden.

[0048] Die erfindungsgemäßen Verbindungen I zeichnen sich durch eine gute Verträglichkeit mit den üblichen Kunststoffarten und durch eine gute Löslichkeit in den üblichen Lacksystemen und in den üblichen kosmetischen Ölen aus.

Sie haben in der Regel keine oder nur eine sehr geringe Eigenfarbe, sind bei den üblichen Kunststoff- und Lack-Verarbeitungstemperaturen stabil und nicht flüchtig, zeigen eine nur geringe Migrationsneigung und bewirken vor allen Dingen eine lange Schutzdauer der mit ihnen behandelten organischen Materialien.

[0049] Weiterhin eignen sich die erfindungsgemäßen Isoindölinonderivate I auch als photostabile UV-Filter in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen zum Schutz der menschlichen Haut oder menschlicher Haare gegen Sonnenstrahlen aber auch gegen künstliches Licht, welches hohe UV-Anteile aufweist, allein oder zusammen mit für kosmetische oder pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen. Unter organischen Materialien sind im weitesten Sinne somit auch die menschliche Haut und menschliche Haare zu verstehen. Die kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen als solche werden zugleich natürlich auch stabilisiert, um möglichst lange wirksam zu bleiben.

[0050] Demgemäß sind auch Gegenstand der vorliegenden Erfindung kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen zum Schutz der menschlichen Haut oder menschlicher Haare gegen UV-Licht im Bereich von 280 bis 400 nm, welche 0,01 bis 10 Gew.-%, vorzugswiese 0,1 bis 8 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 7 Gew.-%, bezogen auf die Menge der kosmetischen oder pharmazeutischen Zubereitung, eines oder mehrerer Isoindolinonderivate I allein oder zusammen mit für kosmetische oder pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen als Lichtschutzmittel enthalten.

[0051] Die Lichtschutzmittel enthaltenden kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen sind in der Regel auf der Basis eines Trägers, der mindestens eine Ölphase enthält. Es sind aber auch Zubereitungen allein auf wäßriger Basis bei Verwendung von Verbindungen mit hydrophilen Substituenten möglich. Demgemäß kommen Öle, Öl-in-Was-

6

15

20

10

25

35

ser- und Wasser-in-Öl-Emulsionen, Cremes und Pasten, Lippenschutzstiftmassen oder fettfreie Gele in Betracht.

[0052] Solche Sonnenschutzpräparate können demgemäß in flüssiger, pastöser oder fester Form vorliegen, beispielsweise als Wasser-in-Öl-Cremes, Öl-in-Wasser-Cremes und -Lotionen, Aerosol-Schaumcremes, Gele, Öle, Fettstifte, Puder, Sprays oder alkoholisch-wäßrige Lotionen.

[0053] Übliche Ölkomponenten in der Kosmetik sind beispielsweise Paraffinöl, Glycerylstearat, Isopropylmyristat, Diisopropyladipat, 2-Ethylhexansäurecetylstearylester, hydriertes Polyisobuten, Vaseline, Caprylsäure/Caprinsäure-Triglyceride, mikrokristallines Wachs, Lanolin und Stearinsäure.

[0054] Übliche kosmetische Hilfsstoffe, die als Zusätze in Betracht kommen können, sind z.B. Co-Emulgatoren, Fette und Wachse, Stabilisatoren, Verdickungsmittel, biogene Wirkstoffe, Filmbildner, Duftstoffe, Farbstoffe, Perlglanzmittel, Konservierungsmittel, Pigmente, Elektrolyte (z.B. Magnesiumsulfat) und pH-Regulatoren. Als Co-Emulgatoren kommen vorzugsweise bekannte W/O- und daneben auch O/W-Emulgatoren wie etwa Polyglycerinester, Sorbitanester oder teilveresterte Glyceride in Betracht. Typische Beispiele für Fette sind Glyceride; als Wachse sind u.a. Bienenwachs, Paraffinwachs oder Mikrowachse gegebenenfalls in Kombination mit hydrophilen Wachsen zu nennen. Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat eingesetzt werden. Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise vernetzte Polyacrylsäuren und deren Derivate, Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxethylcellulose und Hydroxye-Monoglyceride und Fettsäuren, Fettalkohole. Polyacrylate, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon. Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Pflanzenextrakte, Eiweißhydrolysate und Vitaminkomplexe zu verstehen. Gebräuchliche Filmbildner sind beispielsweise Hydrocolloide wie Chitosan, mikrokristallines Chitosan oder quaterniertes Chitosan, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate, Polymere der Acrylsäurereihe, quaternäre Cellulose-Derivate und ähnliche Verbindungen. Als Konservierungsmittel eignen sich beispielsweise Formaldehydlösung, p-Hydroxybenzoat oder Sorbinsäure. Als Perlglanzmittel kommen beispielsweise Glycoldistearinsäureester wie Ethylenglycoldistearat, aber auch Fettsäuren und Fettsäuremonoglycolester in Betracht. Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoffkommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, veröffentlicht im Verlag Chemie, Weinheim, 1984, zusammengestellt sind. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentration von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt.

[0055] Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 80, vorzugsweise 6 bis 40 Gew.-% und der nicht wäßrige Anteil ("Aktivsubstanz") 20 bis 80, vorzugsweise 30 bis 70 Gew.-% - bezogen auf die Mittel - betragen. Die Herstellung der Mittel kann in an sich bekannter Weise, d.h. beispielsweise durch Heiß-, Kalt-, Heiß/Kalt- bzw. PIT-Emulgierung erfolgen. Hierbei handelt es sich um ein rein mechanisches Verfahren, eine chemische Reaktion findet nicht statt.

[0056] Schließlich können weitere an sich bekannte im UV-Bereich absorbierenden Substanzen mitverwendet werden, sofern sie im Gesamtsystem der erfindungsgemäß zu verwendenden Zubereitung photostabil sind.

[0057] Als UV-Filtersubstanzen, die in Kombination mit den erfindungsgernäß zu verwendenden Verbindungen der Formel I angewandt werden, kommen beliebige UV-A- und UV-B-Filtersubstanzen in Betracht. Beispielsweise sind zu nennen:

( ) 40

45

50

55

Tabelle 1

Nr.	Stoff	CAS-Nr. (=Säure)
1	4-Aminobenzoesäure	150-13-0
2	3-(4Trimethylammonium)-benzylidenbornan-2-on-methylsulfat	52793-97-2
3	3,3,5-Trimethyl-cyclohexyl-salicylat (Homosalatum)	118-56-9
4	2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon (Oxybenzonum)	131-57-7
5	2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und ihre Kalium-, Natrium- u. Triethanolaminsalze	27503-81-7
6	3,3'-(1,4-Phenylendimethin)-bis(7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-methansulfon-säure) und ihre Salze	90457-82-2
7	4-Bis(polyethoxy)amino-benzoesäurepolyethoxy-ethylester	113010-52-9
8	4-Dimethylamino-benzoesäure-2-ethylhexylester	21245-02-3
9	Salicylsäure-2-ethylhexylester	118-60-5
10	4-Methoxy-zimtsäure-2-isoamylester	71617-10-2

### Tabelle 1 (fortgesetzt)

	Nr.	Stoff	CAS-Nr. (=Säure)
	11	4-Methoxy-zimtsäure-2-ethylhexylester	5466-77-3
5	12	2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon-5-sulfon-(Sulisobenzonum) und das Natriumsalz	4065-45-6
	13	3-(4'-Methyl)benzyliden-bornan-2-on	36861-47-9
	14	3-Benzylidenbornan-2-on	15087-24-8
10	15	1-(4'-lsopropylphenyl)-3-phenylpropan-1,3-dion	63250-25-9
	16	4-Isopropylbenzylsalicylat	94134-93-7
	17	2,4,6-Trianilin-(o-carbo-2'-ethylhexyl-1'-oxy)-1,3,5-triazin	88122-99-0
	18	3-Imidazol-4-yl-acrylsäure und ihr Ethylester	104-98-3
15	19	2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäureethylester	5232-99-5
	20	2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2'-ethylhexylester	6197-30-4
	21	Menthyl-o-aminobenzoate oder: 5-Methyl-2-(1-methylethyl)-2-aminobenzoate	134-09-8
20	22	Glyceryl p-aminobenzoat oder: 4-Aminobenzoesäure-1-glyceryl-ester	136-44-7
	23	2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon (Dioxybenzone)	131-53-3
	24	2-Hydroxy-4-methoxy-4-methylbenzophenon (Mexonon)	1641-17-4
	25	Triethanolamin Salicylat	2174-16-5
25	26	Dimethoxyphenylglyoxalsäure oder: 3,4-dimethoxy-phenyl-glyoxal-saures Natrium	4732-70-1
Ī	27	3-(4'Sulfo)benzyliden-bornan-2-on und seine Salze	56039-58-8
	28	4-tertButyl-4`-methoxy-dibenzoylmethan	70356-09-1
30	29	2,2`,4,4`-Tetrahydroxybenzophenon	131-55-5

[0058] Zum Schutz menschlicher Haare vor UV-Strahlen können die erfindugsgemäßen Lichtschutzmittel der Formel in Shampoos, Lotionen, Gelen, Haarsprays, Aerosol-Schaumcremes oder Emulsionen in Konzentrationen von 0,01 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 8 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 7 Gew.-% eingearbeitet werden. Die jeweiligen Formulierungen können dabei u.a. zum Waschen, Färben sowie zum Frisieren der Haare verwendet werden.

[0059] Die erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen zeichnen sich in der Regel durch ein besonders hohes Absorptionsvermögen im Bereich der UV-A-Strahlung mit scharfer Bandenstruktur aus. Weiterhin sind sie gut in kosmetischen Ölen löslich und lassen sich leicht in kosmetische Formulierungen einarbeiten. Die mit den Verbindungen I hergestellten Emulsionen zeichnen sich besonders durch ihre hohe Stabilität, die Verbindungen I selber durch ihre hohe Photostabilitat aus, und die mit I hergestellten Zubereitungen durch ihr angenehmes Hautgefühl aus.

[0060] Gegenstand der Erfindung sind auch die Verbindungen der Formel I zur Verwendung als Medikament sowie pharmazeutische Zubereitungen zur vorbeugenden Behandlung von Entzündungen und Allergien der Haut sowie zur Verhütung bestimmter Hautkrebsarten, welche eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung der Formel I als Wirkstoff enthalten.

[0061] Das erfindungsgemäße pharmazeutische Mittel kann oral oder topisch verabreicht werden. Für die orale Verabreichung liegt das pharmazeutische Mittel in Form von u.a. Pastillen, Gelatinekapseln, Dragees, als Sirup, Lösung, Emulsion oder Suspension vor. Die topische Anwendung der pharmazeutischen Mittel erfolgt beispielsweise als Salbe, Creme, Gel, Spray, Lösung oder Lotion.

[0062] Die erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen der Formel I können gemäß Chem. Ber. 1967, 2261 - 2273 entsprechend der folgenden Reaktionsgleichung

5 
$$R^3$$
  $NH \times HC1$   $R^1$   $R^2$   $NH$   $R^3$   $NH$   $R^3$   $NH$   $NH$   $R^3$   $NH$   $NH$   $NH$   $NH$ 

durch Kondensation von Iminoisoindolinonhydrochlorid der Formel II mit CH-aciden Verbindungen der allgemeinen Formel III hergestellt werden, wobei die Substituenten R<sup>1</sup> bis R<sup>3</sup> die im Anspruch 1 genannte Bedeutung haben.

[0063] Beispielsweise ergibt die Umsetzung von Iminoisoindolinonhydrochlorid mit Cyanessigsäure-2-ethylhexylester die Verbindung 1 in Tab. 2.

[0064] In den nachfolgenden Beispielen wird die Herstellung und Verwendung der erfindungsgemäßen Isoindolinonderivate näher erläutert.

## ( ) 20 I. Herstellung

25

30

35

45

50

### Beispiel 1

Herstellvorschrift für die Verbindung der Nr. 1 der Tabelle 2

[0065] 0,1 mol Iminoisoindolinonhydrochlorid und 0,1 mol Cyanessigsäure-2-ethylhexylester wurden in 50 ml Isobutanol gelöst und 5 h auf Rückfluß erhitzt. Nach Entfernung des Lösungsmittels im Vakuum, wurde der Rückstand in Wasser aufgenommen und auskristallisiert. Man erhielt 20 g (60 % Ausbeute) der Verbindung 1 aus Tabelle 2. [0066] Analog Beispiel 1 wurden die in Tabelle 2 aufgeführten Verbindungen 2 bis 5 hergestellt.

### Tabelle 2:

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	λmax (nm)	E <sup>1</sup> 1
1)	CN	COOC <sub>8</sub> H <sub>17</sub> *)	342, 300	532, 500
2)	CN	COOCH <sub>3</sub>	342, 300	614, 500
3)	CN	CN	380	1300
4)	CN	COC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> **)	372	1207
5)	CN	CONH <sub>2</sub>	335, 300	600, 500
		*) 2-Ethylhexyl **) tert. Butyl		

### II. Zubereitungen

Allgemeine Vorschrift zur Herstellung von Emulsionen für kosmetische Zwecke

Massengehalt

5 [0067] Alle öllöslichen Bestandteile werden in einem Rührkessel auf 85°C erwärmt. Wenn alle Bestandteile geschmolzen sind, bzw. als Flüssigphase vorliegen, wird die Wasserphase unter Homogenisieren eingearbeitet. Unter Rühren wird die Emulsion auf ca. 40°C abgekühlt, parfümiert, homogenisiert und dann unter ständigem Rühren auf 25°C abgekühlt.

### 10 Beispiel 2

Zusammensetzung für die Lippenpflege

[0068]

15

25

30

35

40

Beispiel 3

Zusammensetzung für die Lippenpflege

45 [0069]

50

55

Massengehalt			
Gew%			
ad 100	Eucerinum anhydricum		
10,00	Glycerin		
10,00	Titanium Dioxid		
5,00	Verbindung Nr. 2 der Tabelle 2		
8,00	Octyl Methoxycinnamat		

Gew.-% ad 100 Eucerinum anhydricum Glycerin 10,00 10,00 Titanium Dioxid 5,00 Verbindung Nr. 1 der Tabelle 2 8,00 Octyl Methoxycinnamat 5,00 Zink Oxid 4,00 Castoröl 4,00 Pentaerythrithyl Stearat/caprat/Caprylat Adipat 3,00 Glyceryl Stearat SE 2,00 Bienenwachs 2,00 Microkristallines Wachs 2,00 Quaternium-18 Bentonit 1,50 PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer

## (fortgesetzt)

Massengeha	ılt
Gew%	
5,00	Zink Oxid
4,00	Castoröl
4,00	Pentaerythrithyl Stearat/caprat/Caprylat Adipat
3,00	Glyceryl Stearat SE
2,00	Bienenwachs
2,00	Microkristallines Wachs
2,00	Quaternium-18 Bentonit
1,50	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer

## Beispiel 4

20 Zusammensetzung für Sunblocker mit Mikropigmenten

[0070]

25

10

15

30

35

(\_\_)40

45

50

Massengehalt			
Gew%			
ad 100	Wasser		
10,00	Octyl Methoxycinnamat		
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl		
6,00	Titanium Dioxid		
5,00	Verbindung Nr. 1 der Tabelle 2		
5,00	Mineral Öl		
5,00	Isoamyl p-Methoxycinnamat		
5,00	Propylen Glycol		
3,00	Jojoba Öl		
3,00	4-Methylbenzyliden Campher		
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer		
1,00	Dimethicon		
0,50	PEG-40-Hydrogenated Castor Öl		
0,50	Tocopheryl Acetat		
0,50	Phenoxyethanol		
0,20	EDTA		

## Beispiel 5

## Zusammensetzung für Sunblocker mit Mikropigmenten

Massengehalt Gew.-%

ad 100

Wasser

## [0071]

1	n
F	•

15

20

25

30

35

40

Beispiel 6

Fettfreies Gel

[0072]

45

50

10,00	Octyl Methoxycinnamat
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
6,00	Titanium Dioxid
5,00	Verbindung Nr. 2 der Tabelle 2
5,00	Mineral Öl
5,00	Isoamyl p-Methoxycinnamat
5,00	Propylen Glycol
3,00	Jojoba Öl
3,00	4-Methylbenzyliden Campher
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer
1,00	Dimethicon
0,50	PEG-40-Hydrogenated Castor Öl
0,50	Tocopheryl Acetat
0,50	Phenoxyethanol
0,20	EDTA

Massengehalt			
Gew%			
ad 100	Wasser		
8,00	Octyl Methoxycinnamat		
7,00	Titanium Dioxid		
5,00	Verbindung Nr. 1 der Tabelle 2		
5,00	Glycerin		
5,00	PEG-25 PABA		
1,00	4-Methylbenzyliden Campher		

## (fortgesetzt)

Massengehalt			
Gew%			
0,40	Acrylate C10-C30 Alkyl Acrylat Crosspolymer		
0,30	Imidazolidinyl Urea		
0,25	Hydroxyethyl Cellulose		
0,25	Sodium Methylparaben		
0,20	Disodium EDTA		
0,15	Fragrance		
0,15	Sodium Propylparaben		
0,10	Sodium Hydroxid		

Beispiel 7

20 Fettfreies Gel

[0073]

Massengeha	ult
Gew%	
ad 100	Wasser
8,00	Octyl Methoxycinnamat
7,00	Titanium Dioxid
5,00	Verbindung Nr. 2 der Tabelle 2
5,00	Glycerin
5,00	PEG-25 PABA
1,00	4-Methylbenzyliden Campher
0,40	Acrylate C10-C30 Alkyl Acrylat Crosspolymer
0,30	lmidazolidinyl Urea
0,25	Hydroxyethyl Cellulose
0,25	Sodium Methylparaben
0,20	Disodium EDTA
0,15	Fragrance
0,15	Sodium Propylparaben
0,10	Sodium Hydroxid

## Beispiel 8

Sonnencreme (LSF 20)

## 5 [0074]

10			
15			
20			
25			
30			

Massengehalt			
Gew%			
ad 100	Wasser		
8,00	Octyl Methoxycinnamat		
8,00	Titanium Dioxid		
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl		
5,00	Verbindung Nr. 1 der Tabelle 2		
6,00	Mineral Öl		
5,00	Zink Oxid		
5,00	Isopropyl Palmitat		
5,00	lmidazolidinyl Urea		
3,00	Jojoba Öl		
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer		
1,00	4-Methylbenzyliden Campher		
0,60	Magnesium Stearat		
0,50	Tocopheryl Acetat		
0,25	Methylparaben		
0,20	Disodium EDTA		
0,15	Propylparaben		

## Beispiel 9

## 40 Sonnencreme (LSF 20)

# [0075]

45

35

50

Massengehalt				
Gew%				
ad 100	Wasser			
8,00	Octyl Methoxycinnamat			
8,00	Titanium Dioxid			
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl			
5,00	Verbindung Nr. 2 der Tabelle 2			
6,00	Mineral Öl			
5,00	Zink Oxid			

## (fortgesetzt)

Massengehalt				
Gew%				
5,00	Isopropyl Palmitat			
5,00	lmidazolidinyl Urea			
3,00	Jojoba Öl			
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer			
1,00	4-Methylbenzyliden Campher			
0,60	Magnesium Stearat			
0,50	Tocopheryl Acetat			
0,25	Methylparaben			
0,20	Disodium EDTA			
0,15	Propylparaben			

Deispiel 10

5

10

15

Sonnencreme wasserfest

25 [0076]

30

35

) 40

45

50

Massengehalt		
Gew%		
ad 100	Wasser	
8,00	Octył Methoxycinnamat	
5,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl	
5,00	Propylene Glycol	
4,00	Isopropyl Palmitat	
4,00	Caprylic/Capric Triglycerid	
5,00	Verbindung Nr. 1 der Tabelle 2	
4,00	Glycerin	
3,00	Jojoba Öl	
2,00	4-Methylbenzyliden Campher	
2,00	Titanium Dioxid	
1,50	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer	
1,50	Dimethicon	
0,70	Magnesium Sulfat	
0,50	Magnesium Stearat	
0,15	Fragrance	

## Beispiel 11

### Sonnencreme wasserfest

## 5 [0077]

15

20

25

30

35

Beispiel 12

Sonnenmilch (LSF 6)

[0078]

45

50

Massengeha	alt
Gew%	
ad 100	Wasser
10,00	Mineral Öl
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
5,00	Isopropyl Palmitat
3,50	Octyl Methoxycinnamat
5,00	Verbindung Nr. 1 der Tabelle 2
3,00	Caprylic/Capric Triglycerid

Massengehalt				
Gew%				
ad 100	Wasser			
8,00	Octyl Methoxycinnamat			
5,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl			
5,00	Propylene Glycol			
4,00	Isopropyl Palmitat			
4,00	Caprylic/Capric Triglycerid			
5,00	Verbindung Nr. 2 der Tabelle 2			
4,00	Glycerin			
3,00	Jojoba Öl			
2,00	4-Methylbenzyliden Campher			
2,00	Titanium Dioxid			
1,50	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer			
1,50	Dimethicon			
0,70	Magnesium Sulfat			
0,50	Magnesium Stearat			
0,15	Fragrance			

# (fortgesetzt)

Massengehalt			
Gew%			
3,00	Jojoba Öl		
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer		
0,70	Magnesium Sulfat		
0,60	Magnesium Stearat		
0,50	Tocopheryl Acetat		
0,30	Glycerin		
0,25	Methylparaben		
0,15	Propylparaben		
0,05	Tocopherol		

Beispiel 13

Sonnenmilch (LSF 6)

[0079]

25

10

15

30

35

7)4

45

50

Massengehalt		
Gew%		
ad 100	Wasser	
10,00	Mineral Öl	
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl	
5,00	Isopropyl Palmitat	
3,50	Octyl Methoxycinnamat	
5,00	Verbindung Nr. 2 der Tabelle 2	
3,00	Caprylic/Capric Triglycerid	
3,00	Jojoba Öl	
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer	
0,70	Magnesium Sulfat	
0,60	Magnesium Stearat	
0,50	Tocopheryl Acetat	
0,30	Glycerin	
0,25	Methylparaben	
0,15	Propylparaben	
0,05	Tocopherol	

### Beispiel 14

15

20

25

30

35

40

45

55

### Stabilisierung von Polystyrol

[0080] Zur Beurteilung der Stabilisatorwirkung der UV-Absorber wurden diese in einer Konzentration von 0,2 Gew.-% in Polystyrol 168 N (Fa. BASF) eingearbeitet. Dazu wurden das Polystyrol und der Stabilisator vorgemischt und über einen Einschneckenextruder bei einer Massetemperatur von 200°C gelöst und granuliert. Von dem anfallenden Granulat wurden mit einer Spritzgußmaschine bei 200°C Prüfkörper hergestellt (60x45x2 mm). Diese wurden in einem Schnellbewitterungsgerät Xenotest<sup>®</sup> 1200 (Fa. Hanau) bis 1000 Stunden künstlich bewittert. An den Proben wurde der Yellowness Index (YI) gemäß Annual Book of ASTM Standards D 1925-70 (Reapproved 1977) als Maß für den Vergilbungsgrad bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle 3 zusammengestellt.

Tabelle 3

YI-Werte von Polystyrol		
	YI-Werte Be	elichtungszeit
	500 h	1000 h
stabilisiert mit Verbindung 2 aus Tabelle 2	. 10	18
Vergleichsversuch ohne Stabilisator	> 50	

### Patentansprüche

1. Verwendung von Isoindolinonderivaten der allgemeinen Formel I,

$$\mathbb{R}^3$$
  $\mathbb{N}^2$   $\mathbb{N}^2$ 

in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

R<sup>1</sup> Wasserstoff, COOR<sup>4</sup>, COR<sup>4</sup>, CONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>, CN, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert;

R<sup>2</sup> COOR<sup>4</sup>, COR<sup>4</sup>, CONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>, CN;

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gemeinsam C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Bicycloalkyl, C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Bicycloalkenyl;

- R<sup>3</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Dialkylamino, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert, wasserlöslich machende Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Carboxylat-, Sulfonat- oder Alkylammoniumresten;
- R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-Cycloalkyl,
- als Stabilisatoren für organische Materialien.

10

15

- Verwendung von Isoindolinonderivaten der Formel I nach Anspruch 1, in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:
  - R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> COOR<sup>4</sup>, COR<sup>4</sup>, CONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>, CN;
  - R<sup>3</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Dialkylamino, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert, wasserlöslich machende Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Carboxylat-, Sulfonat- oder Alkylammoniumresten;
- Verwendung von Isoindolinonderivaten der Formel I nach Anspruch 1, in der die Variablen unabhängig voneinan-

Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, Phenyl;

25 R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> COOR<sup>4</sup>, COR<sup>4</sup>, CONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>, CN:

der folgende Bedeutung haben:

- R<sup>3</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Dialkylamino, Aryl, Heteroaryl, gegebenenfalls substituiert, Sulfonatrest;
- 30 R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl;

R4 und R5

- Verwendung von Isoindolinonderivaten der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 3 als Stabilisatoren für Kunststoffe und Lacke.
- Verwendung von Isoindolinonderivaten der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 3 als Stabilisatoren für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen.
  - 6. Verwendung von Isoindolinonderivaten der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 5 als photostabile UV-Filter.
- 7. Verwendung von Isoindolinonderivaten der Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 3 als photostabile UV-Filter in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen zum Schutz der menschlichen Haut oder menschlicher Haare gegen Sonnenstrahlen, allein oder zusammen mit an sich für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen.
  - 45 8. Organische Materialien, enthaltend 0,01 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die Menge des organischen Materials, eines oder mehrerer Isoindolinonderivate der Formel I gemäß Anspruch 1.
    - 9. Kunststoffe und Lacke, enthaltend ein oder mehrere Isoindolinonderivate der Formel I gemäß Anspruch 1.
  - 50 10. Kunststoffe und Lacke nach Anspruch 9, enthaltend 0,01 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die Menge des Kunststoffes bzw. Lackes, eines oder mehrerer Isoindolinonderivate der Formel I gemäß Anspruch 1.
    - 11. Lichtschutzmittel enthaltende kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß sie in einem kosmetisch und pharmazeutisch geeigneten Träger, allein oder zusammen mit für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen bekannten im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen, als photostabile UV-Filter wirksame Mengen von Isoindolinonderivaten der Formel I gemäß Anspruch 1 enthalten.
    - 12. Isoindolinonderivate der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Verwendung als Arzneimittel.

	13.	Pharmazeutische Zubereitungen Formel I gemäß Anspruch 1.	n, enthaltend eine wirksam	e Menge mindestens	einer der Isoindolir	nonderivate der	
5							
10	٠						
15							
20							
25							
30		•				·	
35							
. 40							No.
45							
50							
55		•					



# **EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT**

Nummer der Anmeldung EP 98 12 0901

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE			
(ategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebliche	ents mit Angabe, soweit erforden Teile		etrifft nspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
Y	DE 17 70 439 A (BAS * Seite 6, Absatz 3 * Ansprüche 1-3 *	F AG) 21. Oktober * 	1971 1-1	1	C08K5/3417 C09K15/30 C09D7/12 A61K31/40
D, Y	JOACHIM KRANZ: "Ei 3-substituierten Ph CHEMISCHE BERICHTE, Bd. 100, 1967, Seit XP002098271 * Seite 2263 *	thalimidinen" en 2261-2273,	1-1		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)  C 08K C 09K C 09D A61K
	Recherchenort	Abschlußdatum der Rec	nerche		Prüfer
	DEN HAAG	29. März 19	99	Sie	mens, T
X : vor Y : vor and A : tec O : nic	ATEGORIE DER GENANNTEN DOK  besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung leren Veröffentlichung derselben Kate- hnologischer Hintergrund htschriftliche Offenbarung ischenliteratur	tet E: ältere: nach c p mit einer D: in der gorie L: aus ar	s Patentdokumer dem Anmeldedati Anmeldung ange nderen Gründen : ed der gleichen P	it, das jedo um veröffer eführtes Do angeführtes	ntlicht worden ist okument

EPO FORM 1503 03.62 (P04C03)

## ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 98 12 0901

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

29-03-1999

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 1770439 A	21-10-1971	BE 733167 A CH 484113 A FR 2008756 A GB 1258351 A NL 6907561 A	17-11-196 15-01-197 23-01-197 30-12-197 19-11-196
•			
·			
·			

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82